## Deutsche D m kratische R publik



Amt für Erfindungsund Patentwesen

# **PATENTS CHRIFT**

Wirtschaftspat nt

Erteilt gemäß § 5 Absatz 1 des Anderungsgesetzes zum Patentgesetz

Zusatzpatent zum Patent: ---

Anmeldetag: 10.07.73

(WP C 08 f / 172 419)

Priorität:

Ausgabetag: 20.10.74

# 109 224

Int. Cl.: C 08 f, 1/42 C 08 f, 15/04

Kl.:

39 b 4, 1/42 39 b 4, 15/04

In der vom Anmelder eingereichten Fassung veröffentlicht

Erfinder:

Koinzer, Dipl.-Chem. Jürgen-Peter; Langbein, Dipl.-Chem. Dr. Ulrich; Taeger, Dipl.-Chem. Dr. habil. Eberhard

zugleich

Inhaber:

Verfahren zur Herstellung alterungsbeständiger Norbonen-Äthylen-Copolymerer

109 224

4 Seit n

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung von Norbornen-Athylen-Copolymeren, in die das Norbornen selektiv vinylanalog (entsprechend Gleichung 1) eingebaut ist, so daß die statistischen Copolymeren nur die Mikrostruktur I aufweisen (Formeln siehe Seite I).

Durch das Fehlen andersartiger, vom Norbornen abgeleiteter Strukturen, wie sie durch kationische oder ringöffnende Polymerisation entstehen, z.B. Formel II oder III weisen die entsprechend Gleichung 1 hergestellten Copolymeren eine im Vergleich zu Polyäthylen bzw. anderen Polyolefinen unerwartet hohe Beständigkeit gegenüber Sauerstoff und damit ein ausgezeichnetes Alterungsvermögen auf, wodurch sich eine Vielzahl interessanter Anwendungsbereiche anbieten.

Es ist bekannt, daß Norbornen mit Äthylen in Gegenwart titanhaltiger Ziegler-Natta-Katalysatoren copolymerisiert werden kann. So wird nach der US-Patentschrift 2 799 668 die Kombination aus Lithiumaluminiumtetraalkyl und Titantetrachlorid im Molverhältnis um 1 als Katalysator beschrieben. Bei diesem Katalyatorsystem liegt aber entprechend der US-Patentschrift 2 932 630 bei der Norbornenhomopolymerisation keine selektiv vinylanaloge Polymerisation vor und ist dehalb bei der Copolymerisation wenig wahrscheinlich. Auf Grund einiger Erfahrungen erfolgt mit diesem Katalysatorsystem keine selektive Copolymerisation nach Gleichung 1, sondern es verlaufen mehrere Polymerisationsmechanismen nebeneinander, so daß zwangsläufig die Polynorbornenstrukturen II und III auftreten, die das Alterungsverhalten der Copolymerisate verschlechtern. Zweck der Erfindung ist es, Copolymerisate aus Norbornen und Äthylen herzustellen, deren Alterungsbeständigkeit höher als die von Polyäthylen oder anderer kommerzieller Polyolefine ist. Der Erfindung liegt die Aufgabe zugrunde, ein Verfah-

ren zur Herstellung alterungsstabiler Norbornen-Athylen-Copolymerer (entsprechend Gleichung 1) zu erarbeiten, wobei die Copolymerisation mit Hilfe von Ziegler-Natta-Katalysatoren durchgeführt werden soll. Diese Aufgabe wird dadurch gelöst, daß man Norbornen mit Athylen unter Verwendung von Ziegler-Natta-Mischkatalysatoren copolymerisiert, wobei man erfindungsgemäß einen Katalysator aus Titansalzen der allgemeinen Formel  $TiX_{4-n}(OR)_n$  bzw.  $TiX_3$ , in denen X ein Halogen, vorzugsweise Cl, Br, J oder Gemische dieser Halogene, und R eine Alkyl-, Cycloalkyl-, Aryl-, Alkylaryl- oder Arylalkyl-Gruppierung darstellen und n die Werte 0 bis 4 einnimmt, sowie Aluminiumorganylen der allgemeinen Formel AIR3-mXm, in der R eine Hydrid-, Alkyl-, Cycloalkyl- oder Arylalkyl-Gruppierung und X ein Halogen, vorzugsweise Cl, Br, J oder einen Liganden des Typs OR bedeutet, wobei R eine Alkyl-, Aryl-, Cycloalkyl-, Alkylaryl- oder Arylalkyl-Gruppe darstellt und m die Werte 1 oder 2 besitzt, einsetzt.

Als Beispiele für die erfindungsgemäß einzusetzenden as Titanverbindungen seien folgende angeführt:

Titantetrachlorid, Titantetrabromid, Titantetrajodid, Alkoxytitantrichlorid, Dialkoxytitandichlorid.

Als Aluminiumorganyle im Sinne der Erfindung gelten z.B. Dialkylaluminiummonochlorid, Dialkylaluminiummonobromid, Dialkylaluminiummonojodid, Dialkylaluminiummonoäthylat, Dialkylaluminiummonophenolat.

Vorzugsweise wird das Katolysatorsystem  $AlR_{3-m}X_{n_1} + TiX_{4-n_1}$  (OR)<sub>n</sub> bzw.  $AlR_{3-m}X_m + TiX_3$  eingesetzt, wobei X durch die Halogene CI, Br oder J vertreten ist und n den Wert 0 besitzt.

Die Wahl des Molverhältnisses der Katalysatorkom-

ponenten hängt von ihren Eigenschaften ab und muß so gewählt werden, daß keine Katalysastarspezies entstehen, die in der Lage sind, Norbornen zu Polymerisaten mit den Strukturen II bzw. III umzuwandeln. Selektiv wirkende Katalysatoren entstehen, wenn Katalysatorsysteme des Typs AIR3-mXm + TiX4n (OR)n im Molverhältnis AI-Komponente ≥ 2 bzw. Katalysatorsysteme des Typs AIR3-mXm + TiX3 im Molverhältnis AI-Verbindung/Ti-Komponente ≥ 0,5 verwendet werden.

Der Katalysator kann gealtert und ungealtert eingesetzt werden. Mit Vorteil arbeitet man bei diesem Verfahren mit Norbornenkonzentrationen im Bereich von 0,1 bis 8 mol/l.

Der Äthylendruck liegt vorzugsweise zwischen 0,1 und 5 at. Die Zusammensetzung der Copolymerisate wird durch die Höhe der Norbornenkonzentration und des Äthylendruckes bestimmt und kann von nahezu 100 Mol-% Norbornen bis nahezu 100 Mol-% Äthylen variiert werden. Die Polymerisationstemperatur liegt zwischen –30 und +150°, vorzugsweise zwischen 0 und 100°C. Als Lösungsmittel werden aliphatische, cycloaliphatische oder aromatische Kohlenwasserstoffe, wie Hexan, Heptan, Cyclohexan, gereinigte Benzinfraktionen, Benzol oder Toluol, eingesetzt.

Die nach dem erfindungsgemäßen Verfahren erhaltenen Copolymerisate zeichnen sich durch eine ausgezeichnete Stabilität gegenüber Sauerstoff aus, die wesentlich höher als die von Niederdruckpolyäthylen und Polypropylen ist. Zum Beispiel ist die Sauerstoff-Aufnahmegeschwindigkeit von einem Copolymerisat mit 75 Mol-% Athylen und 25 Mol-% Norbornen bei 190 °C gegenüber Niederdruckpolyäthylen auf ¼ reduziert, beträgt bei einem Copolymerisat mit 50 Mol-% Athylen und 50 Mol-% Norbornen nur noch ¼ und sinkt auf weniger als 7%, wenn das Copolymerisat aus 10 Mol-% Athylen und 90 Mol-% Norbornen besteht.

Weiterhin besitzen die nach dem erfindungsgemäßen Verfahren hergestellten Copolymerisate, im Gegensatz zu den nach der US-Patentschrift 2 799 668 hergestellten Produkten, auch bei hohen Äthylengehalten im Copolymerisat immer Schmelzbereiche, die gräßer oder gleich dem von Niederdruckpolyäthylen sind, und liegen nicht unter 120 °C, wie dort angegeben, so daß sie auf Grund dieser Thermostabilität technisch von erheblicher Bedeutung sind.

Diese Copolymerisateigenschaften werden nicht erreicht, wenn als Katalysator eine Kombination aus Aluminiumorganylen des Typs AIR3 bzw. MeAIR4, wobei R einen Hydrid- oder Alkylliganden und Me ein Alkalimetall darstellen, und Titansalzen verwendet wird, wie in obigen US-Patentschriften angeführt wird. Die Erfindung soll nachstehend an Ausführungsbeispielen erläutert werden.

#### Beispiel 1:

In ein 2-I-Reaktionsgefäß aus Glas, das mit Äthylen von 1 at Druck gefüllt ist, werden 625 ml n-Heptan und 2,5 mol Norbornen gegeben. Anschließend wird der Ansatz auf 60°C temperiert und die Äthylenzufuhr so eingestellt, daß ständig ein Druck von 1 at aufrecht erhalten bleibt.

Dann wird der Katalysator aus 50 mmol TiCl<sub>4</sub> und 150 mmol AlEt<sub>2</sub>Cl, der 1 Std. bei 50°C gealtert wurde, zudosiert.

Nach 30 Min. wird die Copolymerisation abgebrochen, das Copolymerisat ausgefällt und getrocknet.

109 224

Man erhält 52 g eines Copolymerisates, das aus annähernd 50 Mol-% Norbornen und 50 Mol-% Äthylen besteht und einen Schmelzbereich von 135 bis 170 °C besitzt:

#### Beispiel 2:

Man verfährt gemäß Beispiel 1, verwendet jedoch AlEtyJ an Stelle von AlEtyCl.

Man erhält 36 g eines Copolymerisates, das Äthylen und Norbornen in annähernd äquimolekularen Anteilen enthält und bei 130 bis 170°C schmilzt.

#### Beispiel 3:

Man verfährt gemäß Beispiel 1, verwendet jedoch als Katalysator eine Kombination aus 100 mmol je —TiClg und 50 mmol AlEtgCl, die 1 Std. bei 50 °C gealtert wurde, und copolymerisiert bei 80 °C. Es entstehen 33 g Copolymerisat mit äquimolekularer Zusammensetzung und einem Schmelzbereich von 130 bis 170 °C.

#### Beispiel 4:

Man verfährt gemäß Beispiel 1, verwendet jedoch als Katalysator eine Kombination aus 50 mmol TiClg(OEt)<sub>2</sub> und 200 mmol AlEt<sub>2</sub>J, die bei 50 °C 1 Std. gealtert wurde.

Man erhält 4,8 g Copolymerisat mit annähernd äquimolekularer Zusammensetzung und einem Schmelzbereich von 123 bis 155 °C.

#### Beispiel 5:

Man verfährt gemäß Beispiel 1, verwendet jedoch 0,5 mol Norbornen und 900 ml n-Heptan.

Es entstehen 33 g Copolymerisat, das aus etwa 75 Mol- $^0/_0$  Athylen und 25 Mol- $^0/_0$  Norbornen besteht und einen Schmelzbereich von 135 bis 155 °C besitzt.

### Beispiel 6:

Man verfährt gemäß Beispiel 1, verwendet jedoch nur einen Äthylenpartialdruck von 0,3 at.

Man erhält 9,8 g eines Copolymerisates, das aus etwa 25 Mol-% Athylen und 75 Mol-% Norbornen besteht und einen Schmelzbereich von 175 bis 190 °C aufweist.

#### Beispiel 7:

Man verföhrt gemäß Beispiel 1, verwendet jedoch einen Glasautoklaven, 5,0 mol Norbornen, nur 230 ml n-Heptan und stellt einen konstanten Druck von 3 at Äthylen ein.

In 10 Min. entstehen 33 g Copolymerisat, das aus etwa 35 Mol-% Norbornen und 65 Mol-% Athylen besteht und einen Schmelzbereich von 135 bis 150 °C besitzt.

### Beispiel 8:

Man verfährt gemäß Beispiel 1, verwendet jedoch 500 mmol AlEtgCl und copolymerisiert bei 20°C.

Man erhält 17 g eines Copolymerisates annähernd äquimolekularer Zusammensetzung mit einem Schmelzbereich von 135 bis 170°C. Beispiel 9:

Man verfährt gemäß Beispiel 1, verwendet jedoch Toluol an Stelle von n-Heptan.

Seite 3

Man erhält 71 g eines Copolymerisates mlt äquimoles kularer Zusammensetzung und einem Schmelzbereich von 130 bis 170 ℃.

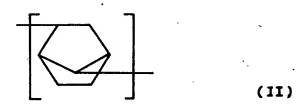
#### Patentansprüche:

- 1. Verfahren zur Herstellung alterungsbeständiger Norbornen-Athylen-Copolymerer unter Verwendung von Ziegler-Natta-Mischkatalysatoren, dadurch gekennzeichnet, daß die Copolymerfsation mit Hilfe von Katalysatorsystemen aus Titansalzen der allgemeinen Formel  $TiX_{4-n}(OR)_n$  bzw.  $TiX_3$ , in denen X ein Halogen, vorzugsweise Cl, Br, J bzw. Gemische dieser Halogene, und R eine Alkyl-, Cycloalkyl-, Aryl-, Alkylaryl- oder Arylalkyl-Gruppierung darstellen, und n die Werte 0 bis 4 einnnimmt, sowie Aluminiumorganylen der allgemeinen Formel AIR3-mXm, in der R eine Hydrid-, Alkyl-, Cycloalkyl- oder Arylalkyl-Gruppierung und X ein Halogen, vorzugsweise CI, Br, J oder einen Liganden des Typs (OR) bedeuten, wobei R eine Alkyl-, Cycloalkyl-, Aryl-, Alkylaryl- oder Arylalkylgruppe darstellt und m die Werte 1 oder 2 einnimmt, durchgeführt wird.
- 2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß in den Katalysatorsystemen AIR<sub>3-m</sub>X<sub>m</sub> + TiX<sub>4-n</sub>(OR)<sub>n</sub> und AIR<sub>3-m</sub>X<sub>m</sub> + TiX<sub>3</sub> X durch die Halogene CI, Br, J vertreten wird, und n den Wert 0 besitzt.
- Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß bei dem Katalysatorsystem AlR<sub>3-n</sub>X<sub>m</sub> + TiX<sub>4-n</sub>(OR)<sub>n</sub> das molare Al/Ti-Verhältnis ≥ 2 beträgt.
- Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß bei dem Katalysatorsystem AIR<sub>3-m</sub>X<sub>m</sub> + TiX<sub>3</sub> das molare AI/Ti-Verh

  ältnis ≥ 0,5 betr

  ägt.
  - Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Norbornenkonzentration im Bereich von 0,1 bis 8 mol/l variiert wird.
- Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß der Äthylendruck 0,1 bis 5 at beträgt.
- Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Copolymerisation bei Temperaturen zwischen –30 und 150°C, vorzugsweise zwische 0 und 100°C, durchgeführt wird.
- 8. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Copolymerisation in organischen Lösungsmitteln, wie aliphatischen, cycloaliphatischen oder aromatischen Kohlenwasserstoffen, durchgeführt wird.

Hierzu 1 Seite Formeln



1/1 WPAT - ©Derwent

AN - 1974-84552V [49]

TI - Selective polymn of norbornene at the double bond - using catalyst contg. titanium salt and

organo aluminium cpd

DC - A17

PA - (KOIN/) KOINZER J P

(VELW ) VEB LEUNA-WERKE WALTER

**NP** - 10

NC - 8

PN - BE-817439 A 19741104 DW1974-49 \*

DD-109224 A 19741020 DW1975-03

DD-109225 A 19741020 DW1975-03

NL7409325 A 19750114 DW1975-05

DE2421838 A 19750130 DW1975-06

FR2236882 A 19750314 DW1975-17

CS7404921 A 19770915 DW1977-49

CS7700621 A 19770915 DW1977-50

SU-675055 A 19790729 DW1980-13

RO--66280 A 19790629 DW1980-50

PR - 1973DD-0172423 19730719; 1973DD-0172419 19730710

IC - B01J-031/38 C08F-001/42 C08F-003/00 C08F-004/14 C08F-005/76 C08F-032/08 C08F-

132/08

AB - BE-817439 A

Norbornene is selectively (co)polymerised at the double bond using a catalyst system comprising (i) a Ti cpd. TiX4-n(OR)n or TiX3 where X = halogen, R = (cyclo) alkyl, aryl, alkylaryl or arylalkyl and n = 0-4 and (ii) organoaluminium cpds. AlR'3-mX'm where X' = halogen or ligand (OR), R' = H (cyclo)alkyl or arylalkyl and m = 1 or 2. Product is a polymer with low double bond content with improved resistance to heat and oxidation. In an example 2.5 moles norbornene were polymerised for 60 mins. at 50 degrees C with 50 mmol TiCl4 and 100 mmol Al(Et)2Cl in n-heptane to a total volume of 1 l, to yield 190 g polynorbornene with a melting range of 280-290 degrees C.

MC - CPI: A02-A06 A04-G A04-G06A

UP - 1974-49

UE - 1975-03; 1975-05; 1975-06; 1975-17; 1977-49; 1977-50; 1980-13; 1980-50